

OXIVIT MED

IDNO: 1007600044280;
adresa: mun. Chişinău, str. Decebal 82-90
tel. 022 808 002, 022 808 003
e-mail: oxivit.medical@gmail.com

Anexa nr. 7
la Documentația standard
conform Ordin MF Nr. 115
din 15.09.2021

CERERE DE PARTICIPARE

Către: CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
adresa: MD-2005, MOLDOVA, mun.Chişinău, mun.Chişinău, mun. Chişinău MD-
2005, bd. Grigore Vieru, 22/2

(denumirea autorității contractante și adresa completă)

Stimați domni,

Ca urmare a anunțului/invitației de participare/de preselectie apărut în Buletinul achizițiilor publice și/sau Jurnalul Oficial al Uniunii Europene și/sau SIA RSAP MTender, nr. ocds-b3wdp1-MD-1748424169595 din 30.06.2025, privind aplicarea procedurii pentru atribuirea contractului de Consumabile medicale, Kit-uri pentru proceduri de cryoablatie conform necesităților IMPS Institutul de Cardiologie pentru anul 2025 (cu ofertarea în comodă a dispozitivului medical)

noi, S.C. OXIVIT-MED S.R.L, am luat cunoștință de condițiile și de cerințele expuse în documentația de atribuire și exprimăm prin prezenta interesul de a participa, în calitate de ofertant/candidat, neavând obiecții la documentația de atribuire.

Data completării: 27.06.2025

Cu stimă,

Ofertant/candidat

S.C. OXIVIT-MED S.R.L _____

(semnătura autorizată)

OXIVIT MED

IDNO: 1007600044280;
adresa: mun. Chișinău, str. Decebal 82-90
tel. 022 808 002, 022 808 003
e-mail: oxivit.medical@gmail.com

Anexa nr. 7
la Documentația standard
conform Ordin MF Nr. 115
din 15.09.2021

DECLARAȚIE privind valabilitatea ofertei

Către: CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
adresa: MD-2005, MOLDOVA, mun.Chișinău, mun.Chișinău, mun. Chișinău MD-2005, bd.
Grigore Vieru, 22/2

(denumirea autorității contractante și adresa completă)

Stimați domni,

Ne angajăm să menținem oferta valabilă, privind achiziționarea de: "Consumabile medicale, Kit-uri pentru proceduri de cryoablație conform necesităților IMPS Institutul de Cardiologie pentru anul 2025 (cu ofertarea în comodat a dispozitivului medical)"

prin procedura de achiziție - Licitatie deschisă Nr. ocde-b3wdp1-MD-1748424169595 din 30.06.2025

pentru o durată de 120 (una sută douăzeci) zile, respectiv până la data de 28.10.2025, și ea va rămâne obligatorie pentru noi și poate fi acceptată oricând înainte de expirarea perioadei de valabilitate.

Data completării: 27.06.2025

Cu stimă,

Ofertant/candidat

S.C. OXIVIT-MED S.R.L. _____

(semnătura autorizată)

Specificații Tehnice

Numărul procedurii de achiziție:						ocds-b3wdp1-MD-1748424169595 din 30.06.2025		
Obiectul achiziției:						Consumabile medicale, Kit-uri pentru proceduri de cryoablatie conform necesităților IMPS Institutul de Cardiologie pentru anul 2025 (cu ofertarea în comodă a dispozitivului medical)		
Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	Kit-uri pentru proceduri de crioablație	CryoConsole	106E2 CryoConsole Gen	SUA	Medtronic, Inc.	Kit pentru crioablație consta din mai multe componente, care vor fi solicitate de beneficiar (una sau mai multe de același fel) în necesitate: 1. Balon de crioablație (Cateter cu balon de crioablație cu diametru între 23-28 mm. Structura internă cu dublu balon pentru o siguranță sporită. Diametru cateter de cca 10 F Deflecție bidirecțională. Lungime capăt distal ≥ 5 mm Lungime totală cateter ≥ 134 cm. Lungime capăt distal între 5 și 14 mm. Vârf si teaca din material Pebax cu sulfat de bariu. Prevăzută cu termocuplu în interiorul balonului pentru măsurarea temperaturii. Compatibil cu fi ghid între 0.032"-0.035" Fr. 2. Teacă introducătoare (Diametru interior între 12-13F. Diametru exterior între 15-16F. Lungime totală între 81-85cm. Compatibilă cu ghid 0.032-0.035 Fr. Deflexie unidirecțională. Compatibilă cu catetere de până la 10,5 Fr Din material Pebax cu sulfat de bariu. 3. Cateter de mapping (Cateter cu formă predefinită tip „bucă” pentru mapping la nivelul venelor pulmonare Lungime de min 160 cm. Grosimea cateterului cca 1mm (cca 3F). Număr de electrozi minim 8. Lungimea electrozilor de minim 1 mm. Distanța între electrozi de 4/6 mm. Disponibil cu mai multe dimensiuni de „bucă. Poate fi folosit pentru stimularea cardiac. Poate fi folosit în timpul conversiei electrice. 4. Cablu conector cateter mapping (Cablu conector al cateterului de mapping la consolă). 5. Furtun coaxial sterili (Cablu coaxial pentru conectarea cateterului la consola și administrarea de protoxid de azot). 6. Cablu umbilical sterili (Cablu pentru conexiunea electrică între cateter balon de ablație și consolă). Cerințe minime față de dispozitivul ce urmează a fi oferit în comodă: Cerințe față de dispozitivul medical – 1 bucată, nu mai vechi de anul 2022. Prin tehnologia aplicată pentru dispozitivul medical oferit în comodă se vor oferi și toate componentele: dispozitivul medical, accesorii/consumabile/ soluții și alte produse obligatorii aferente activității dispozitivului medical corespunzător – Cantitate necesară pentru 50 proceduri. Oncare costuri suplimentare lunare/anuale care ar permite buna funcționare a dispozitivului medical și efectuarea procedurilor cu utilizarea titlurilor propuse, vor fi acoperite de către operatorul economic pe perioada consumării acestora. Confirmarea privind asigurarea gratuită a funcționalității, mentenanței, reparației dispozitivului medical oferit în comodă, pe toată perioada consumării titlurilor contractate. Confirmarea privind actualizarea gratuită a software/ hardware de către producător pe perioada utilizării dispozitivului medical. CryoConsole găzduiește componentele și software-ul necesar pentru a efectua procedurile de crioablație. Acesta controlează livrarea, recuperarea și eliminarea agentului frigorific de crioablare în siguranță și cu eficiența. Mai exact, consola: • Stochează și controlează livrarea agentului frigorific lichid (N2O) prin ombilicalul coaxial către cateter; • Recuperează vapori de agent frigorific din cateter sub vacuum constant; • Elimina agentul frigorific prin sistemul de evacuare a spitalului în condiții de maximă siguranță. Datele pacientului și variabilele terapiei sunt gestionate de o interfață simplă cu ecran tactil. Ecranul afișează, de asemenea, date numerice și grafice pentru a ajuta medicii și personalul să evalueze starea sistemului, timpul de ablație și temperatura cateterului. CryoConsole poate transmite informații despre procedură către alte sisteme de înregistrare EP în scopuri de afișare. Compatibilă cu cateterele de crioablație cu balon și cu catetere de crioablație focale. Dotată cu software pentru managementul pacienților. Capacitatea de descărcare a datelor procedurale pe sîc USB sau printarea rapoartelor. Date despre procedura și rapoarte. Posibilitate de selectare a țimpilor de ablație. Consola este prevăzută cu cabluri pentru conectarea la sistemul de electrofiziologie. Dotată cu furtun de evacuare a gazelor ce poate fi conectat la sistemul de vacuum al spitalului. Posibilitate de acționare a consolei prin intermediul unei pedale exterioare. Se funcționează cu butelie de Protoxid de Azot de 5 L. . Sa poată lîne presiune constantă în balonul de crioablație pe toată durata umflării și a crioablației. Cu senzori ce monitorizează presiunea, integritatea balonului , temperatura și nivelul de protoxid de azot din butelie. Confirmarea privind instruirea/pregătirea personalului implicat (medic, tehnician/bioinginer) în operarea dispozitivului medical (funcționarea și înțelegerea de bază) precum și asistență tehnică asigurată de operatorul economic câștigător și reprezentantul producătorului pentru 50 de proceduri achiziționate în baza contractului, în mod gratuit, la solicitarea beneficiarului.	Brosura CryoConsole.pdf, Manual de Utilizare CryoRO.pdf, ProductCatalogue 2019.pdf. Kit pentru crioablație consta din mai multe componente, care vor fi solicitate de beneficiar (una sau mai multe de același fel) la necesitate 1. Balon de crioablație (Cateter cu balon de crioablație cu diametru între 23-28 mm. Structura internă cu dublu balon pentru o siguranță sporită. Diametru cateter de cca 10 F Deflecție bidirecțională. Lungime capăt distal ≥ 5 mm Lungime totală cateter ≥ 134 cm. Lungime capăt distal între 5 și 14 mm. Vârf si teaca din material Pebax cu sulfat de bariu. Prevăzută cu termocuplu în interiorul balonului pentru măsurarea temperaturii. Compatibil cu fi ghid între 0.032"-0.035" Fr. 2. Teacă introducătoare (Diametru interior între 12-13F. Diametru exterior între 15-16F. Lungime totală între 81-85cm. Compatibilă cu ghid 0.032-0.035 Fr. Deflexie unidirecțională. Compatibilă cu catetere de până la 10,5 Fr Din material Pebax cu sulfat de bariu. 3. Cateter de mapping (Cateter cu formă predefinită tip „bucă” pentru mapping la nivelul venelor pulmonare Lungime de min 160 cm. Grosimea cateterului cca 1mm (cca 3F). Număr de electrozi minim 8. Lungimea electrozilor de minim 1 mm. Distanța între electrozi de 4/6 mm. Disponibil cu mai multe dimensiuni de „bucă. Poate fi folosit pentru stimularea cardiac. Poate fi folosit în timpul conversiei electrice. 4. Cablu conector cateter mapping (Cablu conector al cateterului de mapping la consolă). 5. Furtun coaxial sterili (Cablu coaxial pentru conectarea cateterului la consola și administrarea de protoxid de azot). 6. Cablu umbilical sterili (Cablu pentru conexiunea electrică între cateter balon de ablație și consolă). Cerințe minime față de dispozitivul ce urmează a fi oferit în comodă: Cerințe față de dispozitivul medical – 1 bucată, nu mai vechi de anul 2022. Prin tehnologia aplicată pentru dispozitivul medical oferit în comodă se vor oferi și toate componentele: dispozitivul medical, accesorii/consumabile/ soluții și alte produse obligatorii aferente activității dispozitivului medical corespunzător – Cantitate necesară pentru 50 proceduri. Oncare costuri suplimentare lunare/anuale care ar permite buna funcționare a dispozitivului medical și efectuarea procedurilor cu utilizarea titlurilor propuse, vor fi acoperite de către operatorul economic pe perioada consumării acestora. Confirmarea privind asigurarea gratuită a funcționalității, mentenanței, reparației dispozitivului medical oferit în comodă, pe toată perioada consumării titlurilor contractate. Confirmarea privind actualizarea gratuită a software/ hardware de către producător pe perioada utilizării dispozitivului medical. CryoConsole găzduiește componentele și software-ul necesar pentru a efectua procedurile de crioablație. Acesta controlează livrarea, recuperarea și eliminarea agentului frigorific de crioablare în siguranță și cu eficiența. Mai exact, consola: • Stochează și controlează livrarea agentului frigorific lichid (N2O) prin ombilicalul coaxial către cateter; • Recuperează vapori de agent frigorific din cateter sub vacuum constant; • Elimina agentul frigorific prin sistemul de evacuare a spitalului în condiții de maximă siguranță. Datele pacientului și variabilele terapiei sunt gestionate de o interfață simplă cu ecran tactil. Ecranul afișează, de asemenea, date numerice și grafice pentru a ajuta medicii și personalul să evalueze starea sistemului, timpul de ablație și temperatura cateterului. CryoConsole poate transmite informații despre procedură către alte sisteme de înregistrare EP în scopuri de afișare. Compatibilă cu cateterele de crioablație cu balon și cu catetere de crioablație focale. Dotată cu software pentru managementul pacienților. Capacitatea de descărcare a datelor procedurale pe sîc USB sau printarea rapoartelor. Date despre procedura și rapoarte. Posibilitate de selectare a țimpilor de ablație. Consola este prevăzută cu cabluri pentru conectarea la sistemul de electrofiziologie. Dotată cu furtun de evacuare a gazelor ce poate fi conectat la sistemul de vacuum al spitalului. Posibilitate de acționare a consolei prin intermediul unei pedale exterioare. Se funcționează cu butelie de Protoxid de Azot de 5 L. . Sa poată lîne presiune constantă în balonul de crioablație pe toată durata umflării și a crioablației. Cu senzori ce monitorizează presiunea, integritatea balonului , temperatura și nivelul de protoxid de azot din butelie. Confirmarea privind instruirea/pregătirea personalului implicat (medic, tehnician/bioinginer) în operarea dispozitivului medical (funcționarea și înțelegerea de bază) precum și asistență tehnică asigurată de operatorul economic câștigător și reprezentantul producătorului pentru 50 de proceduri achiziționate în baza contractului, în mod gratuit, la solicitarea beneficiarului.	ISO, CE Cod înregistrare AMD: DM000186813
	Kit-uri pentru proceduri de crioablație	Kit-uri pentru proceduri de crioablație	Kit compus din: 2AF283 Arctic Front Advance - 1 buc, 4FC12 FlexCath Advance 12 Fr - 1buc, 2ACH20 Achieve Advance - 1 buc, 2ACHC Connecting cable - 1 buc, 203CX Coaxial Umbilical-1 buc, 2035U Electrical Umbilical-1 buc,	SUA	Medtronic, Inc.			ISO, CE Cod înregistrare AMD: DM000620008 DM000620011 DM000620005 DM000619289 DM000619284 DM000619286

2	Butelie refrigerant	Butelie refrigerant	103NE 103NE//NITROUS OXIDE 103NE REFRIGERANT EU	SUA	Medtronic, Inc.	Butelie refrigerant (protoxid de azot) pentru sistem de crioablație. Purity minim 99,5% Compatibil cu sistemul de crioablație Presiune 300 Barr.	Brosura CryoConsole.pdf, Manual de Utilizare CryoRO.pdf, ProductCatalogue 2019.pdf: Butelie refrigerant (protoxid de azot) pentru sistem de crioablație. Purity minim 99,5% Compatibil cu sistemul de crioablație Presiune 300 Barr.	ISO, CE Cod înregistrare AMDM: DM000619268
---	---------------------	---------------------	---	-----	-----------------	--	--	---

Semnăt: _____ Numele, Prenumele: Dmitrii Kojevnikov În calitate de: Administrator

Ofertantul: S.C. OXIVIT-MED S.R.L Adresa: mun. Chişinău, str. Decebal 82-90

Specificații de Preț

Numărul procedurii de achiziție:					ocds-b3wdp1-MD-1748424169595 din 30.06.2025							
Obiectul achiziției:					Consumabile medicale, Kit-uri pentru proceduri de cryoablatie conform necesităților IMPS Institutul de Cardiologie pentru anul 2025 (cu ofertarea în comodat a dispozitivului medical)							
Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare/ prestare	Cod CPV	Clasificație bugetară (IBAN)	Discount %
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Kit-uri pentru proceduri de crioablație	CryoConsole	buc	1	Dispozitiv oferit in comodat				Termenul de livrare/prestare/executare/instalare și dare în exploatare: DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, I tranșă în termen de până la 60 de zile de la înregistrarea contractului de către CAPCS, ce va cuprinde dispozitivul medical și cantitatea de kituri solicitate de beneficiar; Cantitatea de kituri rămasă va fi livrată în termen de până la 30 de zile de la solicitarea beneficiarului.	3310000-1	-	-
		Kit-uri pentru proceduri de crioablație	proceduri	50	103 999.96	124 799.95	5 199 998.00	6 239 997.50		3310000-1	-	-
2	Butelie refrigerant	Butelie refrigerant	bucată	10	12 639.11	15 166.93	126 391.10	151 669.30		3310000-1	-	-
TOTAL Oferta							5 326 389.10	6 391 666.80				

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Dmitrii Kojevnikov În calitate de: Administrator

Ofertantul: S.C. OXIVIT-MED S.R.L Adresa: mun. Chişinău, str. Decebal 82-90

OXIVIT MED

IDNO: 1007600044280;
adresa: mun. Chișinău, str. Decebal 82-90
tel. 022 808 002, 022 808 003
e-mail: oxivit.medical@gmail.com

**Către Grupul de lucru pentru evaluarea
Procedurii de achiziție Nr:
ocds-b3wdp1-MD-1748424169595 din 30.06.2025
din cadrul CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE**

DECLARAȚIE

Prin prezenta, SRL „Oxivit-med”, declara ca:

- Va asigura instalarea și instruirea personalului beneficiarului privind utilizarea echipamentelor livrate, organizate la sediul beneficiarului de către personalul autorizat al furnizorului pe perioada utilizării kiturilor achiziționate pe perioada procedurilor
- Anul producerii produsului este nu mai vechi de anul 2022
- Va organiza pe perioada garanției a inspecțiilor planificate/întreținere profilactică și calibrare conform programului stabilit și mentenanța dispozitivului medical pe durata perioadei de garanție efectuat de către un inginer calificat
- Numărul de înregistrare din Lista producătorilor pentru Echipamente Electronice si Electrice, conform prevederilor HG 212/2018 privind gestionarea Echipamentelor Electrice si Electronice (EEE) - MD2025-1-EEE-033
- Livrarea consumabilele vor fi noi (nefolosite)
- Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 80% din termenul total al produsului

Data completării: 27.06.2025

Cu stimă,
Dmitrii Kojevnikov
Administrator

S.C. OXIVIT-MED S.R.L. _____
(semnătura)